PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-257074

(43)Date of publication of application: 21.09.2001

(51)Int.Cl.

H05B 33/14 C07C 13/66 C07C 25/22 C07C 43/21 CO7C 43/225 C09K 11/06

H05B 33/22

(21)Application number : 2000-066650

(71)Applicant: MITSUI CHEMICALS INC

(22)Date of filing:

10.03.2000

(72)Inventor: ISHIDA TSUTOMU

SHIMAMURA TAKEHIKO

NAKATSUKA MASAKATSU

(54) HYDROCARBON COMPOUND AND ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electroluminescence element that is superior in luminous efficiency and emits in high brightness.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-257074 (P2001-257074A)

(43)公開日 平成13年9月21日(2001.9.21)

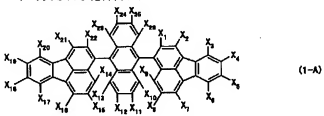
| (51) Int.Cl. ⁷ | | 識別記号 | | F I | | | | | テーマコート*(参考) | | |
|---------------------------|--------|---------------------|----------|--------------|-----|--------|------|-------|-------------|-----------|--|
| H05B | 33/14 | | | H0 | 5 B | 33/14 | | | В | 3 K 0 0 7 | |
| C 0 7 C | 13/66 | | | C 0 ' | 7 C | 13/66 | | | | 4H006 | |
| | 25/22 | | | | | 25/22 | | | | | |
| | 43/21 | | | | | 43/21 | | | | | |
| | 43/225 | | 43/225 | | | C | | | | | |
| | | | 審查請求 | 未請求 | 旅蘭 | 項の数8 | OL | (全 53 | 頁) | 最終頁に続く | |
| (21)出願番 | • | 特顧2000-66650(P2000 |)-66650) | (71) | 出廣人 | 000005 | 887 | | | | |
| (== / / | | | | | | 三井化 | 学株式 | 会社 | | | |
| (22)出顧日 | | 平成12年3月10日(2000 | . 3. 10) | | | 東京都 | 千代田 | 区骸が関 | 三丁 | 目2番5号 | |
| | | | | (72)発明者 石田 努 | | | | | | | |
| | | | | | | 千葉県 | 袖ヶ浦 | 市長浦58 | 0番均 | 的32 三井化学 | |
| | | | | | | 株式会 | 社内 | | | | |
| | | | | (72) | 発明を | 皆 島村 | 武彦 | | | | |
| | | | | | | 千葉県 | 袖ヶ浦 | 市長浦58 | 30番 | 包32 三井化学 | |
| | | | | | | 株式会 | 社内 | | | | |
| | | | | (74) | 代理 | 10007 | 613 | | | | |
| | | | | | | 弁理士 | : 苗村 | 新一 | (5) | .1名) | |
| | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | 最終頁に続く | |

(54) 【発明の名称】 炭化水素化合物および有機電界発光素子

(57)【要約】

【解決手段】 一般式(1-A)で表される化合物およ

び該化合物を使用する電界発光素子。



(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロ ゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、 分岐または環状のアルコキシ基、あるいは置換または未 置換のアリール基を表す。)

【効果】 発光効率に優れ、高輝度に発光する有機電界 発光素子を提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一対の電極間に、9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子。

【請求項2】 9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を含有する層が、発光層である請求項1記載の有機電界発光素子。

【請求項3】 9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を含有する層が、さらに、発光性有機金属錯体を含有することを特徴とする請求項1または2記載の有機電界発光素子。

【請求項4】 9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を含有する層が、さらに、トリ

アリールアミン誘導体を含有することを特徴とする請求 項1または2記載の有機電界発光素子。

【請求項5】 一対の電極間に、さらに、正孔注入輸送 層を有する請求項1~4のいずれかに記載の有機電界発 光素子。

【請求項6】 一対の電極間に、さらに、電子注入輸送 層を有する請求項1~5のいずれかに記載の有機電界発 光素子.

【請求項7】 9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体が、一般式(1-A)(化1)で表される化合物である請求項1~6のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【化1】

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは置換または未置換のアリール基を表す。)

【請求項8】 一般式(1-A)(化2)で表される炭化水素化合物。

【化2】

$$X_{10} X_{21} X_{22} X_{24} X_{25} X_{26} X_{1} X_{2} X_{2} X_{1} X_{2} X_{2$$

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは置換または未置換のアリール基を表す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機電界発光素子 および該発光素子に好適に使用できる新規な炭化水素化 合物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、無機電界発光素子は、例えば、バックライトなどのパネル型光源として使用されてきたが、該発光素子を駆動させるには、交流の高電圧が必要である。最近になり、発光材料に有機材料を用いた有機

電界発光素子(有機エレクトロルミネッセンス素子:有機EL素子)が開発された[Appl. Phys. Lett.,51,913(1987)]。有機電界発光素子は、蛍光性有機化合物を含む薄膜を、陽極と陰極間に挟持された構造を有し、該薄膜に電子および正孔(ホール)を注入して、再結合させることにより励起子(エキシトン)を生成させ、この励起子が失活する際に放出される光を利用して発光する素子である。有機電界発光素子は、数V~数十V程度の直流の低電圧で、発光が可能であり、また、蛍光性有機化合物の種類を選択することにより種々の色(例えば、赤色、青色、緑色)の発光が可能である。このような特徴を有する有機電界発光素子は、種々の発光素子、表示素子等への応用が期待されている。しかしながら、一般に、発光輝度が低く、実用上十分ではない。

【0003】発光輝度を向上させる方法として、発光層として、例えば、トリス(8ーキノリノラート)アルミニウムをホスト化合物、クマリン誘導体、ピラン誘導体をゲスト化合物(ドーパント)として用いた有機電界発光素子が提案されている[J.Appl. Phys.,65,3610(1989)]。また、発光層として、例えば、ビス(2ーメチルー8ーキノリノラート)(4ーフェニルフェノラート)アルミニウムをホスト化合物、アクリドン誘導体(例えば、Nーメチルー2ーメトキシアクリドン)をゲスト化合物として用いた有機電界発光素子が提案されている(特開平8ー67873号公報)。しかしながら、これらの発光素子も充分な発光輝度を有しているとは言い難い。現在では、一層高輝度に発光する有機電界発光素子が望まれている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、発光 効率に優れ、高輝度に発光する有機電界発光素子を提供 することである。さらには、該発光素子に好適に使用で きる新規な炭化水素化合物を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、有機電界 発光素子に関して鋭意検討した結果、本発明を完成する に到った。すなわち本発明は、

①一対の電極間に、9,10−ジ(3'−フルオランテ

ニル) アントラセン誘導体を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子、

②9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を含有する層が、発光層である前記①記載の有機電界発光素子、

③9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を含有する層が、さらに、発光性有機金属錯体を含有することを特徴とする前記①または②記載の有機電界発光素子、

●9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を含有する層が、さらに、トリアリールアミン誘導体を含有することを特徴とする前記のまたは

②記載の有機電界発光素子、

⑤一対の電極間に、さらに、正孔注入輸送層を有する前記①~④のいずれかに記載の有機電界発光素子、

⑤一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する前記記○○⑤のいずれかに記載の有機電界発光素子、

②9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体が、一般式(1-A)(化3)で表される化合物である前記**①~⑥**のいずれかに記載の有機電界発光素子、

【0006】 【化3】

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。)さらに、本発明は、8一

般式(1-A)(化4)で表される炭化水素化合物、に関するものである。

[0007]

【化4】

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。)

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明に関して、詳細に説明する。本発明の有機電界発光素子は、一対の電極間に、9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラ

セン誘導体を少なくとも一種含有する層を、少なくとも 一層挟持してなるものである。本発明に係る9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体(以 下、本発明に係る化合物Aと略記する)とは、一般式 (1)(化5)で表される骨格を有する化合物を表すも のである。一般式(1)で表される骨格は、種々の置換 基で置換されていてもよく、本発明に係る化合物Aは、 好ましくは、一般式(1-A)(化5)で表される化合 物である。

【0009】 【化5】

(式中、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは置換または未置換のアリール基を表す。)

【0010】一般式(1-A)で表される化合物において、 $X_1 \sim X_{26}$ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは、置換または未置換のアリール基を表す。尚、本発明において、アリール基とは、例えば、フェニル基、ナフチル基などの炭素環式芳香族基、例えば、フリル基、チエニル基、ピリジル基などの複素環式芳香族基を表す。一般式(1-A)で表される化合物において、好ましくは、 $X_1 \sim X_{26}$ は水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim20$ の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは炭素数 $4\sim20$ の置換または未置換のアリール基を表す。

 基、n-オクチル基、tert-オクチル基、1-メチルへプチル基、2-エチルへキシル基、2-プロピルペンチル基、n-ノニル基、2,2-ジメチルへプチル基、2,6-ジメチル-4-ヘプチル基、3,5,5-トリメチルへキシル基、n-デシル基、n-ウンデシル基、1-メチルデシル基、n-ドデシル基、n-トリデシル基、1-ヘキシルへプチル基、n-テトラデシル基、n-ペンタデシル基、n-ヘキサデシル基、n-ヘアタデシル基、n-オクタデシル基、n-エイコシル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、4-メチルシクロヘキシル基、4-tert-ブチルシクロヘキシル基、シクロオクチル基、シクロオクチル基などの直鎖、分岐または環状のアルキル基:

【0012】例えば、メトキシ基、エトキシ基、nープロポキシ基、イソプロポキシ基、nーブトキシ基、イソプロポキシ基、nーペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、nーペキシルオキシ基、3,3ージメチルブチルオキシ基、nーペキシルオキシ基、2ーエチルイキシルオキシ基、nーオクチルオキシ基、nーデシルオキシ基、nーデシルオキシ基、nーデシルオキシ基、nードラデシルオキシ基、nートリデシルオキシ基、nーテトラデシルオキシ基、nーペンタデシルオキシ基、nーイクタデシルオキシ基、nーイクタデシルオキシ基、nースクタデシルオキシ基、nーエイコシルオキシ基などの直鎖、分岐または環状のアルコキシ基;

【0013】例えば、フェニル基、2-メチルフェニル 基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、4 -エチルフェニル基、4-n-プロピルフェニル基、4 -イソプロピルフェニル基、4-n-ブチルフェニル 基、4-イソブチルフェニル基、4-tert-ブチルフェ ニル基、4-イソペンチルフェニル基、4-tert-ペン チルフェニル基、4-n-ヘキシルフェニル基、4-シ クロヘキシルフェニル基、4-n-ヘプチルフェニル 基、4-n-オクチルフェニル基、4-n-ノニルフェ ニル基、4-n-デシルフェニル基、4-n-ウンデシ ルフェニル基、4-n-ドデシルフェニル基、4-n-テトラデシルフェニル基、2,3-ジメチルフェニル 基、2,4-ジメチルフェニル基、2,5-ジメチルフ ェニル基、2,6-ジメチルフェニル基、3,4-ジメ チルフェニル基、3,5-ジメチルフェニル基、3, 4,5-トリメチルフェニル基、2,3,5,6-テト ラメチルフェニル基、5-インダニル基、1,2,3, 4-テトラヒドロ-5-ナフチル基、1,2,3,4-テトラヒドロー6ーナフチル基、2ーメトキシフェニル 基、3-メトキシフェニル基、4-メトキシフェニル 基、3-エトキシフェニル基、4-エトキシフェニル 基、4-n-プロポキシフェニル基、4-イソプロポキ シフェニル基、4-n-ブトキシフェニル基、4-イソ ブトキシフェニル基、4-n-ペンチルオキシフェニル 基、4-n-ヘキシルオキシフェニル基、4-シクロヘ キシルオキシフェニル基、4-n-ヘプチルオキシフェ ニル基、4-n-オクチルオキシフェニル基、4-n-ノニルオキシフェニル基、4-n-デシルオキシフェニ ル基、4-n-ウンデシルオキシフェニル基、4-n-ドデシルオキシフェニル基、4-n-テトラデシルオキ シフェニル基、

【0014】2、3ージメトキシフェニル基、2、4ージメトキシフェニル基、2、5ージメトキシフェニル基、3、5ージメトキシフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3・5ージエトキシフェニル基、2ーメトキシー4ーメチルフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3ーメチルフェニル基、3ーメチルー4ーメトキシフェニル基、3ーメチルー5ーメトキシフェニル基、2ーフルオロフェニル基、2ークロロフェニル基、3ークロロフェニル基、4ークロ

ロフェニル基、4-ブロモフェニル基、4-トリフルオ ロメチルフェニル基、2,4-ジフルオロフェニル基、 2, 4-ジクロロフェニル基、3, 4-ジクロロフェニ ル基、3,5-ジクロロフェニル基、2-メチル-4-クロロフェニル基、2-クロロ-4-メチルフェニル 基、3-クロロ-4-メチルフェニル基、2-クロロー 4-メトキシフェニル基、3-メトキシ-4-フルオロ フェニル基、3-メトキシ-4-クロロフェニル基、3 ーフルオロー4ーメトキシフェニル基、4ーフェニルフ ェニル基、3-フェニルフェニル基、4-(4'-メチ ルフェニル)フェニル基、4-(4'-メトキシフェニ ル)フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、4 -メチル-1-ナフチル基、4-エトキシ-1-ナフチ ル基、6-n-ブチル-2-ナフチル基、6-メトキシ -2-ナフチル基、7-エトキシ-2-ナフチル基、2 -フリル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-ピ リジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基などの置換 または未置換のアリール基を挙げることができる。

【0015】より好ましくは、水素原子、フッ素原子、塩素原子、炭素数 $1\sim10$ のアルキル基、炭素数 $1\sim1$ 0のアルコキシ基、あるいは、炭素数 $6\sim12$ のアリール基であり、さらに好ましくは、水素原子、フッ素原子、塩素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルコキシ基、あるいは、炭素数 $6\sim10$ のアリール基である。

【0016】本発明の有機電界発光素子においては、9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を少なくとも一種使用することが特徴であり、例えば、9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を発光成分として発光層に用いると、従来にはない、高輝度で耐久性に優れた青緑色〜黄緑色に発光する有機電界発光素子を提供することが可能となる。また、他の発光成分と組み合わせて発光層を形成すると、高輝度で耐久性に優れた白色に発光する有機電界発光素子も提供することが可能となる。本発明に係る化合物Aの具体例としては、例えば、以下の化合物(化6〜化35)を挙げることができるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0017]

【化6】

例示化合物器号

A-1

A-2

A-3

A-4

A-5

A-A

[0018]

【化7】

A-7
$$C_2H_3$$
 C_2H_6 C_2H_6

[0019]

A-13
$$n-C_{4}H_{4}$$

$$A-14$$

$$-C_{4}H_{6}$$

[0020]

A-19
$$CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_4 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_4 \longrightarrow CH_4$$

$$CH_5 \longrightarrow CH_5$$

$$CH_5 \longrightarrow CH_5$$

$$CH_5 \longrightarrow CH_5$$

$$CH_6 \longrightarrow CH_5$$

$$CH_6 \longrightarrow CH_6$$

$$CH_6 \longrightarrow CH$$

【化10】

[0021]

[0022]

A-31

$$CH_{3} CH_{4} CH_{3} CH_{5} C$$

【0023】

【化13】

[0024]

$$\mathsf{B}\text{--}7 \qquad \qquad \mathsf{r}\text{--}\mathsf{C}_{\mathsf{q}}\mathsf{H}_{\mathsf{0}} \sim \mathsf{0} \qquad \qquad \mathsf{-}\mathsf{r}\text{--}\mathsf{C}_{\mathsf{q}}\mathsf{H}_{\mathsf{0}}$$

$$B-11$$

$$i-C_2H_{7-0}$$

$$0-i-C_3H_{7}$$

[0025]

【0026】 【化15】

[0027]

【化16】

[0028] [化17]

【0029】 【化18】

【0030】

[0031]

【0032】 【化21】

[0033]

$$C-45$$
 $n-C_3H_7$
 $n-C_3H_7$

【0034】 【化23】

$$C-47$$
 $n-C_4H_0$
 $n-C_4H_0$
 $n-C_4H_0$

[0035]

•

【0036】 【化25】

[0037]

[0038]

[0039]

【0040】

C-66
$$C_2H_5$$
 C_2H_6 C_2H_6

[0041]

【0042】 【化31】

[0043]

【化32】

【化33】

[0044]

【0045】

[0046]

【化35】

【0047】本発明に係る化合物A、例えば、一般式(1-A)で表される化合物は、例えば、以下の方法により製造することができる。すなわち、例えば、一般式(2)(化36)および一般式(3)(化36)で表される3-フルオランテニルホウ酸誘導体を、一般式(4)(化36)で表されるジハロゲノアントラセン誘導体と、例えば、パラジウム化合物〔例えば、テトラキス(トリフェニルフォスフィン)パラジウム、ビス(トリフェニルフォスフィン)パラジウムクロライド〕および塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウ

ム、トリエチルアミン)の存在下で反応させる〔例えば、Chem. Rev., <u>95</u>, 2457 (1995) に記載の方法を参考にすることができる〕ことにより製造することができる。

【0048】 【化36】

$$(H0)_{2}B \xrightarrow{X_{1}} X_{2} \xrightarrow{X_{3}} X_{4}$$

$$X_{6} \qquad (2)$$

$$X_{10}$$
 X_{20}
 X_{21}
 X_{22}
 X_{10}
 X_{10}

$$X_{24}$$
 X_{25}
 X_{26}
 X_{13}
 X_{12}
 X_{11}
 X_{11}
 X_{12}
 X_{11}
 X_{12}
 X_{11}
 X_{12}
 X_{13}
 X_{14}
 X_{15}
 X_{15}
 X_{15}
 X_{15}
 X_{15}

〔上式中、 $X_1 \sim X_{26}$ は、一般式(1-A)の場合と同じ意味を表し、 Z_1 および Z_2 はハロゲン原子を表す〕一般式(4)において、 Z_1 および Z_2 はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を表す。

【0049】尚、一般式(2)および一般式(3)で表される化合物はそれぞれ、例えば、一般式(5)(化37)および一般式(6)(化37)で表される化合物から、例えば、n-ブチルリチウム、金属マグネシウムを作用させて調整できるリチオ化合物またはグリニヤール試薬と、例えば、トリメトキシホウ素、トリイソプロポキシホウ素などにより調製することができる〔例えば、Chem. Rev., 95, 2457(1995)に記載の方法を参考にすることができる〕。

【0050】

【化37】

$$\begin{array}{c|c}
X_1 & X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 & X_5 \\
X_4 & X_5 & X_6
\end{array}$$
(5)

$$X_{10}$$
 X_{21}
 X_{22}
 X_{10}
 X_{10}
 X_{10}
 X_{11}
 X_{12}
 X_{14}
 X_{15}
(6)

〔上式中、 $X_1 \sim X_9$ および $X_{14} \sim X_{22}$ は、一般式(1 -A)の場合と同じ意味を表し、 Z_3 および Z_4 はハロゲン原子を表す〕

一般式(5)および一般式(6)において、Z₃および Z₄はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を表す。

【0051】本発明に係る化合物Aは、場合により、使用した溶媒(例えば、トルエンなどの芳香族炭化水素系溶媒)との溶媒和を形成した形で製造されることがあるが、本発明においては、本発明に係る化合物Aはこのような溶媒和物を包含するものである。勿論、溶媒を含有しない無溶媒和物をも包含するものである。本発明の有機電界発光素子には、本発明に係る化合物Aの無溶媒和物は勿論、このような溶媒和物をも使用することができる。尚、本発明に係る化合物Aを有機電界発光素子に使用する場合、再結晶法、カラムクロマトグラフィー法、昇華精製法などの精製方法、あるいはこれらの方法を併用して、純度を高めた化合物を使用することは好ましいことである。

【0052】有機電界発光素子は、通常、一対の電極間 に、少なくとも一種の発光成分を含有する発光層を、少 なくとも一層挟持してなるものである。発光層に使用す る化合物の正孔注入および正孔輸送、電子注入および電 子輸送の各機能レベルを考慮し、所望に応じて、正孔注 入輸送成分を含有する正孔注入輸送層および/または電 子注入輸送成分を含有する電子注入輸送層を設けること もできる。例えば、発光層に使用する化合物の正孔注入 機能、正孔輸送機能および/または電子注入機能、電子 輸送機能が良好な場合には、発光層が正孔注入輸送層お よび/または電子注入輸送層を兼ねた型の素子の構成と することができる。勿論、場合によっては、正孔注入輸 送層および電子注入輸送層の両方の層を設けない型の素 子(一層型の素子)の構成とすることもできる。また、 正孔注入輸送層、電子注入輸送層および発光層のそれぞ れの層は、一層構造であっても、また、多層構造であっ てもよく、正孔注入輸送層および電子注入輸送層は、そ れぞれの層において、注入機能を有する層と輸送機能を

有する層を別々に設けて構成することもできる。

【0053】本発明の有機電界発光素子において、本発明に係る化合物Aは、正孔注入輸送成分、発光成分または電子注入輸送成分に用いることが好ましく、正孔注入輸送成分または発光成分に用いることがより好ましく、発光成分に用いることが特に好ましい。本発明の有機電界発光素子においては、本発明に係る化合物Aは、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0054】本発明の有機電界発光素子の構成としては、特に限定するものではなく、例えば、(A)陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子(図1)、(B)陽極/正孔注入輸送層/発光層/陰極型素子(図2)、(C)陽極/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子(図3)、(D)陽極/発光層/陰極型素子(図4)などを挙げることができる。さらには、発光層を電子注入輸送層で挟み込んだ型の素子である(E)陽極/正孔注入輸送層/電子注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/降極型素子(図5)とすることもできる。

(D)型の素子構成としては、発光成分を一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子を包含するものであるが、さらには、例えば、(F)正孔注入輸送成分、発光成分および電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図6)、(G)正孔注入輸送成分および発光成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図7)、(H)発光成分および電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図8)がある。

【0055】本発明の有機電界発光素子においては、これらの素子構成に限るものではなく、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層を複数層設けたりすることができる。また、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層と発光層との間に、正孔注入輸送成分と発光成分の混合層および/または発光層と電子注入輸送層との間に、発光成分と電子注入輸送成分の混合層を設けることもできる。より好ましい有機電界発光素子の構成は、(A)型素子、(B)型素子、(C)型素子、(E)型素子、(F)型素子、

(G)型素子または(H)型素子であり、さらに好ましくは、(A)型素子、(B)型素子、(C)型素子、

(F)型素子、または(H)型素子である。本発明の有機電界発光素子として、例えば、(図1)に示す(A)陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子について説明する。(図1)において、1は基板、2は陽極、3は正孔注入輸送層、4は発光層、5は電子注入輸送層、6は陰極、7は電源を示す。

【0056】本発明の電界発光素子は、基板1に支持されていることが好ましく、基板としては、特に限定するものではないが、透明ないし半透明であることが好ましく、例えば、ガラス板、透明プラスチックシート(例えば、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリスルフォ

ン、ポリメチルメタクリレート、ポリプロピレン、ポリエチレンなどのシート)、半透明プラスチックシート、石英、透明セラミクッスあるいはこれらを組み合わせた複合シートからなるものを挙げることができる。さらに、基板に、例えば、カラーフィルター膜、色変換膜、誘電体反射膜を組み合わせて、発光色をコントロールすることもできる。

【0057】陽極2としては、比較的仕事関数の大きい 金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質として使 用することが好ましい。陽極に使用する電極物質として は、例えば、金、白金、銀、銅、コバルト、ニッケル、 パラジウム、バナジウム、タングステン、酸化錫、酸化 亜鉛、ITO(インジウム・ティン・オキサイド)、ポ リチオフェン、ポリピロールなどを挙げることができ る。これらの電極物質は、単独で使用してもよく、ある いは複数併用してもよい。陽極は、これらの電極物質を 用いて、例えば、蒸着法、スパッタリング法などの方法 により、基板の上に形成することができる。また、陽極 は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であって もよい。陽極のシート電気抵抗は、好ましくは、数百Ω /□以下、より好ましくは、5~50Ω/□程度に設定 する。陽極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよる が、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、 10~500nm程度に設定する。

【0058】正孔注入輸送層3は、陽極からの正孔(ホール)の注入を容易にする機能、および注入された正孔を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。正孔注入輸送層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の正孔注入輸送機能を有する化合物(例えば、フタロシアニン誘導体、トリアリールメタン誘導体、トリアリールアミン誘導体、オキサゾール誘導体、ヒドラゾン誘導体、スチルベン誘導体、ピラゾリン誘導体、ポリシラン誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ボリーNービニルカルバゾール誘導体など)を少なくとも一種用いて形成することができる。尚、正孔注入輸送機能を有する化合物は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい.

キサン、9,10-ビス [N-(4'-メチルフェニ ル) - N - (4" - n - ブチルフェニル) アミノ] フェ ナントレン、3,8-ビス(N,N-ジフェニルアミ ノ) -6-フェニルフェナントリジン、4-メチルー N, N-ビス〔4", 4''' -ビス[N', N'-ジ (4-メチルフェニル) アミノ] ビフェニルー4ーイ ル〕アニリン、N, N'ービス〔4ー(ジフェニルアミ ノ)フェニル)-N, N'-ジフェニル-1, 3-ジア ミノベンゼン、N, N'ービス〔4-(ジフェニルアミ ノ)フェニル]-N, N'-ジフェニル-1, 4-ジアミノベンゼン、5,5"ービス[4-(ビス[4-メチ 2" - ターチオフェン、1,3,5-トリス(ジフェニ ルアミノ) ベンゼン、4,4',4"-トリス(N-カ ルバゾリイル)トリフェニルアミン、4,4',4"-トリス [N-(3''' -メチルフェニル) -N-フェニ ルアミノ〕トリフェニルアミン、4,4',4"ートリ ス〔N, Nービス(4'''ーtertーブチルビフェニルー **4**""ーイル)アミノ〕トリフェニルアミン、1、3、5 ートリス (N-(4'-ジフェニルアミノフェニル)-N-フェニルアミノ] ベンゼンなど)、ポリチオフェン およびその誘導体、ポリーN-ビニルカルバゾール誘導 体が好ましい。本発明に係る化合物Aと他の正孔注入輸 送機能を有する化合物を併用する場合、正孔注入輸送層 中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましく は、0.1~40重量%程度に調製する。

【0060】発光層4は、正孔および電子の注入機能、 それらの輸送機能、正孔と電子の再結合により励起子を 生成させる機能を有する化合物を含有する層である。発 光層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の発光 機能を有する化合物(例えば、アクリドン誘導体、キナ クリドン誘導体、ジケトピロロピロール誘導体、多環芳 香族化合物〔例えば、ルブレン、アントラセン、テトラ セン、ピレン、ペリレン、クリセン、デカシクレン、コ ロネン、テトラフェニルシクロペンタジエン、ペンタフ ェニルシクロヘキサジエン、9,10-ジフェニルアン トラセン、9,10-ビス(フェニルエチニル)アント ラセン、1,4-ビス(9'-エチニルアントラセニ ル) ベンゼン、4,4'ービス(9"ーエチニルアント ラセニル)ビフェニル〕、トリアリールアミン誘導体 〔例えば、正孔注入輸送機能を有する化合物として前述 した化合物を挙げることができる〕、有機金属錯体〔例 えば、トリス(8-キノリラート)アルミニウム、ビス (10-ベンゾ[h] キノリノラート) ベリリウム、2-(2'-ヒドロキシフェニル)ベンゾオキサゾールの亜 鉛塩、2-(2'-ヒドロキシフェニル)ベンゾチアゾ ールの亜鉛塩、4-ヒドロキシアクリジンの亜鉛塩、3 ーヒドロキシフラボンの亜鉛塩、5-ヒドロキシフラボ ンのベリリウム塩、5-ヒドロキシフラボンのアルミニ ウム塩〕、スチルベン誘導体 {例えば、1,1,4,4

-テトラフェニル-1, 3-ブタジエン、4, 4'-ビス(2, 2-ジフェニルビニル) ビフェニル、4, 4'-ビス((1, 1, 2-トリフェニル) エテニル] ビフェニル

【0061】クマリン誘導体〔例えば、クマリン1、ク マリン6、クマリン7、クマリン30、クマリン10 6、クマリン138、クマリン151、クマリン15 2、クマリン153、クマリン307、クマリン31 1、クマリン314、クマリン334、クマリン33 8、クマリン343、クマリン500〕、ピラン誘導体 〔例えば、DCM1、DCM2〕、オキサゾン誘導体 [例えば、ナイルレッド]、ベンゾチアゾール誘導体、 ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾイミダゾール誘導 体、ピラジン誘導体、ケイ皮酸エステル誘導体、ポリー Nービニルカルバゾールおよびその誘導体、ポリチオフ ェンおよびその誘導体、ポリフェニレンおよびその誘導 体、ポリフルオレンおよびその誘導体、ポリフェニレン ビニレンおよびその誘導体、ポリビフェニレンビニレン およびその誘導体、ポリターフェニレンビニレンおよび その誘導体、ポリナフチレンビニレンおよびその誘導 体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体など) を、少なくとも一種用いて形成することができる。

【0062】本発明の有機電界発光素子においては、発光層に本発明に係る化合物Aを含有していることが好ましい。本発明に係る化合物Aと他の発光機能を有する化合物を併用する場合、発光層中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.01~99.99 9重量%程度、より好ましくは、0.1~99.99 重量%程度、さらに好ましくは、0.1~99.9重量%程度に調製する。

【0063】本発明において用いる他の発光機能を有す る化合物としては、発光性有機金属錯体が好ましい。例 えば、J. Appl. Phys., 65, 3610 (1989) 、特開平5-214332号公報に記載のように、発光層をホスト化 合物とゲスト化合物(ドーパント)とより構成すること もできる。本発明に係る化合物Aを、ホスト化合物とし て用いて発光層を形成することができ、さらには、ゲス ト化合物として用いて発光層を形成することもできる。 本発明に係る化合物Aを、ゲスト化合物として用いて発 光層を形成する場合、ホスト化合物としては、例えば、 前記の他の発光機能を有する化合物を挙げることがで き、例えば、発光性有機金属錯体またはトリアリールア ミンは、より好ましい。この場合、発光性有機金属錯体 またはトリアリールアミン誘導体に対して、本発明に係 る化合物Aを、好ましくは、O. 001~40重量%程 度、より好ましくは、0.01~30重量%程度、特に 好ましくは、0.1~20重量%程度使用する。

【0064】本発明に係る化合物Aと併用する発光性有機金属錯体としては、特に限定するものではないが、発光性有機アルミニウム錯体が好ましく、置換または未置

換の8-キノリノラート配位子を有する発光性有機アルミニウム錯体がより好ましい。好ましい発光性有機金属錯体としては、例えば、一般式(a)~一般式(c)で表される発光性有機アルミニウム錯体を挙げることができる。(Q)3-A1

(a)(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配位子を表す)

$$(Q)_2 - Al - O - L \qquad (b)$$

(式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表し、○ - Lはフェノラート配位子であり、Lはフェニル部分を含む炭素数6~24の炭化水素基を表す)

 $(Q)_2 - A_1 - O - A_1 - (Q)_2$ (c)

(式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表す) 発光性有機金属錯体の具体例としては、例えば、トリス (8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4-メ チル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(5 -メチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス (3,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス ム、トリス(4,5-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4,6-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、

【0065】ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (フェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8 -キノリノラート) (2-メチルフェノラート) アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(3 ーメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチ ル-8-キノリノラート)(4-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラー ト)(2-フェニルフェノラート)アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート)(3-フェニルフ ェノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キ ノリノラート) (4-フェニルフェノラート) アルミニ ウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(2. 3-ジメチルフェノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(2,6-ジメチルフェ ノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノ リノラート)(3,4-ジメチルフェノラート)アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (3,5-ジメチルフェノラート)アルミニウム、ビス (2-3+2)-8-4-10rt-ブチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メ チルー8-キノリノラート)(2,6-ジフェニルフェ ノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノ リノラート)(2,4,6-トリフェニルフェノラー ト) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラ ート)(2,4,6-トリメチルフェノラート)アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (2, 4, 5, 6-テトラメチルフェノラート) アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(1 ーナフトラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8

ーキノリノラート)(2ーナフトラート)アルミニウム、ビス(2,4ージメチルー8ーキノリノラート)(2ーフェニルフェノラート)アルミニウム、ビス(2,4ージメチルー8ーキノリノラート)(3ーフェニルフェノラート)アルミニウム、ビス(2,4ージメチルー8ーキノリノラート)(4ーフェニルフェノラート)アルミニウム、ビス(2,4ージメチルー8ーキノリノラート)(3,5ージメチルフェニルフェノラート)アルミニウム、ビス(2,4ージメチルー8ーキノリノラート)(3,5ージーtertーブチルフェニルフェノラート)アルミニウム、

【0066】ビス(2-メチル-8-キノリノラート) アルミニウムールーオキソービス(2-メチルー8-キ ノリノラート) アルミニウム、ビス(2,4-ジメチル -8-キノリノラート) アルミニウム-*μ*-オキソービ ス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニ ウム、ビス(2-メチル-4-エチル-8-キノリノラ ート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス(2-メチル-4-エチル-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-4-メトキシ-8-キノリノラート)ア ルミニウムールーオキソービス(2-メチルー4-メト キシー8-キノリノラート)アルミニウム、ビス(2-メチルー5ーシアノー8ーキノリノラート) アルミニウ ムールーオキソービス(2ーメチルー5ーシアノー8ー キノリノラート)アルミニウム、ビス (2-メチル-5 ートリフルオロメチルー8-キノリノラート) アルミニ ウム-μ-オキソービス(2-メチル-5-トリフルオ ロメチル-8-キノリノラート) アルミニウムなどを挙 げることができる。勿論、発光性有機金属錯体は、単独 で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0067】電子注入輸送層5は、陰極からの電子の注 入を容易にする機能、そして注入された電子を輸送する 機能を有する化合物を含有する層である。電子注入輸送 層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の電子注 入輸送機能を有する化合物(例えば、有機金属錯体〔例 えば、トリス(8-キノリノラート)アルミニウム、ビ ス(10-ベンゾ[h] キノリノラート) ベリリウム、5 ーヒドロキシフラボンのベリリウム塩、5-ヒドロキシ フラボンのアルミニウム塩〕、オキサジアゾール誘導体 〔例えば、1,3-ビス[5'-(p-tert-ブチルフ ェニル)-1,3,4-オキサジアゾール-2'-イ ル]ベンゼン〕、トリアゾール誘導体〔例えば、3-(4'-tert-ブチルフェニル)-4-フェニル-5- $(4" - \forall 7 + \exists \nu) - 1, 2, 4 - \forall 7 + \forall \nu$ トリアジン誘導体、ペリレン誘導体、キノリン誘導体、 キノキサリン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、ニトロ 置換フルオレノン誘導体、チオピランジオキサイド誘導 体など)を少なくとも一種用いて形成することができ

【0068】本発明に係る化合物Aと他の電子注入輸送

機能を有する化合物を併用する場合、電子注入輸送層中に占める本発明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.1~40重量%程度に調製する。本発明において、本発明に係る化合物Aと有機金属錯体〔例えば、前記一般式(a)~一般式(c)で表される化合物〕を併用して、電子注入輸送層を形成することは好ましい。

【0069】陰極6としては、比較的仕事関数の小さい 金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質として使 用することが好ましい。陰極に使用する電極物質として は、例えば、リチウム、リチウムーインジウム合金、ナ トリウム、ナトリウムーカリウム合金、カルシウム、マ グネシウム、マグネシウムー銀合金、マグネシウムーイ ンジウム合金、インジウム、ルテニウム、チタニウム、 マンガン、イットリウム、アルミニウム、アルミニウム ーリチウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アル ミニウム-マグネシウム合金、グラファイト薄膜などを 挙げることができる。これらの電極物質は、単独で使用 してもよく、あるいは、複数併用してもよい。陰極は、 これらの電極物質を用いて、例えば、蒸着法、スパッタ リング法、イオン化蒸着法、イオンプレーティング法、 クラスターイオンビーム法などの方法により、電子注入 輸送層の上に形成することができる。また、陰極は一層 構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよ い。尚、陰極のシート電気抵抗は、数百Ω/□以下に設 定することが好ましい。

【0070】陰極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、10~500nm程度に設定する。尚、有機電界発光素子の発光を効率よく取り出すために、陽極または陰極の少なくとも一方の電極が、透明ないし半透明であることが好ましく、一般に、発光光の透過率が70%以上となるように陽極の材料、厚みを設定することがより好ましい。

【0071】また、本発明の有機電界発光素子において は、その少なくとも一層中に、一重項酸素クエンチャー が含有されていてもよい。一重項酸素クエンチャーとし ては、特に限定するものではなく、例えば、ルブレン、 ニッケル錯体、ジフェニルイソベンゾフランなどが挙げ られ、特に好ましくは、ルブレンである。一重項酸素ク エンチャーが含有されている層としては、特に限定する ものではないが、好ましくは、発光層または正孔注入輸 送層であり、より好ましくは、正孔注入輸送層である。 尚、例えば、正孔注入輸送層に一重項クエンチャーを含 有させる場合、正孔注入輸送層中に均一に含有させても よく、正孔注入輸送層と隣接する層(例えば、発光層、 発光機能を有する電子注入輸送層)の近傍に含有させて もよい。一重項酸素クエンチャーの含有量としては、含 有される層(例えば、正孔注入輸送層)を構成する全体 量の0.01~50重量%、好ましくは、0.05~3 0重量%、より好ましくは、 $0.1\sim20$ 重量%であ

る。

【0072】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の形成方法に関しては、特に限定するものではなく、例えば、真空蒸着法、イオン化蒸着法、溶液塗布法(例えば、スピンコート法、キャスト法、ディップコート法、バーコート法、ロールコート法、ラングミュア・ブロゼット法、インクジェット法など)により薄膜を形成することにより作成することができる。真空蒸着法により、各層を形成する場合、真空蒸着の条件は、特に限定するものではないが、10⁻⁵ Torr 程度の真空下で、50~600℃程度のボート温度(蒸着源温度)、-50~300℃程度の基板温度で、0.005~50nm/sec程度の蒸着速度で実施することが好ましい。

【0073】この場合、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層は、真空下で、連続して形成することにより、諸特性に一層優れた有機電界発光素子を製造することができる。真空蒸着法により、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層を、複数の化合物を用いて形成する場合、化合物を入れた各ボートを個別に温度制御して、共蒸着することが好ましい。

【0074】溶液塗布法により、各層を形成する場合、 各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂 を、溶媒に溶解、または分散させて塗布液とする。正孔 注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の各層に使用しう るバインダー樹脂としては、例えば、ポリーNービニル カルバゾール、ポリアリレート、ポリスチレン、ポリエ ステル、ポリシロキサン、ポリメチルアクリレート、ポ リメチルメタクリレート、ポリエーテル、ポリカーボネ ート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポ リパラキシレン、ポリエチレン、ポリフェニレンオキサ イド、ポリエーテルスルフォン、ポリアニリンおよびそ の誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリフェ ニレンビニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンおよ びその誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導 体などの高分子化合物が挙げられる。バインダー樹脂 は、単独で使用してもよく、あるいは、複数併用しても よい。

【0075】溶液塗布法により、各層を形成する場合、各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂を、適当な有機溶媒(例えば、ヘキサン、オクタン、デカン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、1ーメチルナフタレンなどの炭化水素系溶媒、例えば、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノンなどのケトン系溶媒、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロメタン、ジクロロエタン、トリクロロエタン、テトラクロロエタン、クロロトルエンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、例えば、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸アミルなどのエステル系溶媒、例えば、メタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、

へキサノール、シクロへキサノール、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、エチレングリコールなどのアルコール系溶媒、例えば、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アニソールなどのエーテル系溶媒、例えば、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、1-メチルー2ーピロリドン、1-メチルー2ーイミダゾリジノン、ジメチルスルフォキサイドなどの極性溶媒)および/または水に溶解、または分散させて塗布液とし、各種の塗布法により、薄膜を形成することができる。

【0076】尚、分散する方法としては、特に限定するものではないが、例えば、ボールミル、サンドミル、ペイントシェーカー、アトライター、ホモジナイザーなどを用いて微粒子状に分散することができる。塗布液の濃度に関しては、特に限定するものではなく、実施する塗布法により、所望の厚みを作成するに適した濃度範囲に設定することができ、一般には、0.1~50重量%程度、好ましくは、1~30重量%程度の溶液濃度である。尚、バインダー樹脂を使用する場合、その使用量に関しては、特に制限するものではないが、一般には、各層を形成する成分に対して(一層型の素子を形成する場合には、各成分の総量に対して)、5~99.9重量%程度、好ましくは、10~99.9重量%程度、より好ましくは、15~90重量%程度に設定する。

【0077】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層 の膜厚に関しては、特に限定するものではないが、一般 に、 $5nm\sim5\mu$ m程度に設定することが好ましい。 尚、作製した素子に対し、酸素や水分との接触を防止す る目的で、保護層(封止層)を設けたり、また、素子 を、例えば、パラフィン、流動パラフィン、シリコンオ イル、フルオロカーボン油、ゼオライト含有フルオロカ ーボン油などの不活性物質中に封入して保護することが できる。保護層に使用する材料としては、例えば、有機 高分子材料 (例えば、フッ素化樹脂、エポキシ樹脂、シ リコーン樹脂、エポキシシリコーン樹脂、ポリスチレ ン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポ リイミド、ポリアミドイミド、ポリパラキシレン、ポリ エチレン、ポリフェニレンオキサイド)、無機材料(例 えば、ダイヤモンド薄膜、アモルファスシリカ、電気絶 縁性ガラス、金属酸化物、金属窒化物、金属炭素化物、 金属硫化物)、さらには光硬化性樹脂などを挙げること ができ、保護層に使用する材料は、単独で使用してもよ く、あるいは複数併用してもよい。保護層は、一層構造 であってもよく、また多層構造であってもよい。

【0078】また、電極に保護層として、例えば、金属酸化膜(例えば、酸化アルミニウム膜)、金属フッ化膜を設けることもできる。また、例えば、陽極の表面に、例えば、有機リン化合物、ポリシラン、芳香族アミン誘導体、フタロシアニン誘導体から成る界面層(中間層)を設けることもできる。さらに、電極、例えば、陽極は

その表面を、例えば、酸、アンモニア/過酸化水素、あるいはプラズマで処理して使用することもできる。

【0079】本発明の有機電界発光素子は、一般に、直流駆動型の素子として使用されるが、パルス駆動型または交流駆動型の素子としても使用することができる。 尚、印可電圧は、一般に、2~30V程度である。本発明の有機電界発光素子は、例えば、パネル型光源、各種の発光素子、各種の表示素子、各種の標識、各種のセンサーなどに使用することができる。

[0080]

【実施例】以下、製造例および実施例により、本発明を 更に詳細に説明するが、勿論、本発明はこれらにより限 定されるものではない。

製造例1:例示化合物A-1の化合物の製造

3-フルオランテニルホウ酸4.92g、9,10-ジブロモアントラセン3.36g、炭酸ナトリウム4.24gおよびテトラキス(トリフェニルフォスフィン)パラジウム0.69gをトルエン(100m1)および水(20m1)中で5時間還流した。反応混合物よりトルエンを留去した後、析出している固体を沪取した。この固体をアルミナカラムクロマトグラフィー(溶出液:トルエン)で処理した。トルエンを減圧下留去した後、残渣をトルエンとアセトンの混合溶媒より再結晶し、例示化合物A-1の化合物を黄色の結晶として4.86g得た

質量分析: m/z=578

元素分析: C48 H26 として

| | <u>C</u> | H |
|--------|----------|-------|
| 計算值(%) | 95.47 | 4. 53 |
| 実測値(%) | 95.59 | 4.41 |

融点250℃以上

尚、この化合物は、500℃、10⁻⁵ Torr の条件下で 昇華することができた。

吸収極大(トルエン中)399nm

【0081】製造例2~38

製造例1において、3-フルオランテニルホウ酸を使用する代わりに、種々の3-フルオランテニルホウ酸誘導体を使用した以外は、製造例1に記載した方法に従い、種々の9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を製造した。第1表(表1~表5)には使用した3-フルオランテニルホウ酸誘導体、および製造した9,10-ジ(3'-フルオランテニル)アントラセン誘導体を例示化合物番号で示した。また、トルエン中の吸収極大(nm)も併せて示した。尚、製造された化合物は、黄色~橙黄色の結晶であり、それらの化合物の融点は、250℃以上であった。

[0082]

【表1】

第1表

| 製造例 | 3 ーフルオランテニルホウ酸誘導体 | 例示化合物書号 | 吸収極大 (nm) |
|-----|----------------------------------|---------|--------------|
| 2 | 9 ーメチルー3 ーフルオランテニルホウ酸 | A-3 | 398 |
| 3 | 10-メチルー3 -フルオランテニルホウ酸 | A-4 | 398 |
| 4 | 8 -エチルー3 -フルオランテニルホウ酸 | A-7 | 400 |
| 5 | 8 -n-プロピルー3 -フルオランテニル ホウ酸 | A-10 | 401 |
| 6 | 9 - n - ヘキシル-3 - フルオランテニル ホウ酸 | A-17 | 400 |
| 7 | g ーシクロヘキシルー3 ーフルオランテニ ルホウ酸 | A-18 | 399 |
| 8 | 8,9 ージメチルー3 ーフルオランテニルホ ウ酸 | A-21 | 399 |
| 9 | 7, 10-ジエチルー3 -フルオランテニル ホウ酸 | A-22 | 400 |
| 10 | 8,9 ージエチルー3 ーフルオランテニルホ ウ酸 | A-23 | 397 |

【0083】 【表2】

第1表 (続き)

| 製造例 | 3 -フルオランテニルホウ酸誘導体 | 例示化合物番号 | 吸収極大 (nm) |
|-----|---------------------------------------|---------|--------------|
| 1 1 | 7, 10-ジ-n -プロピル-3 -フルオラ ンテニルホウ酸 | A-25 | 398 |
| 1 2 | 7, 10-ジ-n -ヘキシル-3 -フルオラ ンテニルホウ酸 | A-29 | 400 |
| 1 3 | 7, 8, 9, 10ーテトラメチルー3 ーフルオラ ンテニルホウ酸 | A-33 | 402 |
| 1 4 | 7 -メトキシー3 ーフルオランテニルホウ 酸 | B-3 | 405 |
| 1 5 | 8 -エトキシー3 -フルオランテニルホウ 酸 | B-6 | 403 |
| 1 6 | 8 - n - ブチルオキシー3 - フルオランテ ニルホウ酸 | B-7 | 404 |
| 1 7 | 8 ーtertープチルオキシー3 ーフルオラン テニルホウ酸 | B-12 | 405 |
| 18 | 7 ーフェニルー3 ーフルオランテニルホウ 酸 | C-1 | 415 |

【0084】 【表3】

第1表 (続き)

| 製造例 | 3 ーフルオランテニルホウ酸誘導体 | 例示化合物番号 | 吸収極大 (nm) |
|-----|---|---------|--------------|
| 19 | 7 - (4' -メチルフェニル) -3 -フルオ ランテニルホウ酸 | C-3 | 415 |
| 2 0 | 7,10ージメチルー8 ーフェニルー3 ーフル オランテニルホウ酸 | C-4 | 416 |
| 2 1 | 7,10ージエチルー8 ーフェニルー3 ーフル オランテニルホウ酸 | C-7 | 418 |
| 2 2 | 7, 10ージーn -プロビルー8 -フェニル -3 -フルオランテニルホウ酸 | C-11 | 413 |
| 2 3 | 7,10ージメチルー8,9 ージフェニルー3 ー フルオランテニルホウ酸 | C-18 | 420 |
| 2 4 | 7.10-ジメチルー8 - (4' -メチルフェ ニル) -9 -フェニルー3 -フルオラン テニルホウ酸 | C-19 | 422 |
| 2 5 | 7, 10ージーn ープロピルー8, 9 ージフェ ニルー3 ーフルオランテニルホウ酸 | C-23 | 422 |
| 2 6 | 7, 10ージイソプロビルー8, 9 ージフェニ ルー3 ーフルオランテニルホウ酸 | C-25 | 4 2 2 |

【0085】 【表4】

第1表 (続き)

| 製造例 | 3 フルオランテニルホウ酸誘導体 | 例示化合物番号 | 吸収極大 (nm) |
|-----|--|---------|--------------|
| 2 7 | 7,10-ジーn-ヘキシルー8,9 ージフェ ニルー3 ーフルオランテニルホウ酸 | C-28 | 420 |
| 2 8 | 7, 10ージフェニルー8, 9 ージメチルー3- フルオランテニルホウ酸 | C-43 | 425 |
| 2 9 | 7, 10ージフェニルー8, 9 ージエチル-8- フルオランテニルホウ酸 | C-44 | 425 |
| 3 0 | 7,10ージフェニルー8,9 ージーnーブチ ルー3 ーフルオランテニルホウ酸 | C-47 | 423 |
| 3 1 | 7, 10ージフェニルー8,9 ージーnーヘキ シルー3 ーフルオランテニルホウ酸 | C-48 | 424 |
| 3 2 | 7, 8, 10-トリフェニル-3 -フルオラン テニルホウ酸 | C-51 | 432 |
| 3 3 | 7, 8, 10ートリ(4 ーメチルフェニル)- 3 -フルオランテニルホウ酸 | C-52 | 436 |
| 3 4 | 7, 8, 10ートリ(4' —メトキシフェニル) —3 —フルオランテニルホウ酸 | C-54 | 438 |

[0086]

第1表 (続き)

| 製造例 | 3 -フルオランテニルホウ酸誘導体 | 例示化合物番号 | 吸収極大 (nm) |
|-----|--|---------|--------------|
| 3 5 | 7,10-ジフェニル-8 - (4 ーメチルフェニル) -3 -フルオランテニルホウ酸 | C-56 | 435 |
| 3 6 | 7,10-ジフェニル-8 - (4°-フェニル フェニル) -3 -フルオランテニルホウ 酸 | C-59 | 440 |
| 3 7 | 7,8,10ートリフェニルー9 ーエチル-3- フルオランテニルホウ酸 | C-63 | 432 |
| 3 8 | 7,10-ジフェニル-8 - (4' -エチルフェニル) -9 -n -ペンチル-3 -フルオランテニルホウ酸 | | 433 |
| 3 9 | 7, 8, 9, 10, ーテトラフェニルー3 ーフル オランテニルホウ酸 | C-70 | 450 |
| 4 0 | 7, 10-ジフェニルー8, 9 -ジ (4' -メチ ルフェニル) -8 -フルオランテニル) ホウ酸 | C-71 | 454 |
| 41 | 7,10-ジ(4'-エチルフェニル)-8,9 -ジフェニル-3 -フルオランテニルホ ウ酸 | 1 | 456 |

【0087】実施例1

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、IT〇透明電極上に、4,4'ービス〔N-フェ ニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ] ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス (2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフ ェノラート) アルミニウムと9,10-ジ(3'-フル オランテニル)アントラセン (例示化合物番号A-1の 化合物)を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/ sec で50nmの厚さに共蒸着(重量比100:0. 5) し、発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラ ート) アルミニウムを、蒸着速度0.2 nm/sec で5 Onmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらに その上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/

sec で200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、55mA/c m^2 の電流が流れた。輝度2350c d/m^2 の青緑色の発光が確認された。【0088】実施例 $2\sim41$

実施例1において、発光層の形成に際して、例示化合物 A-1の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号A-3の化合物(実施例2)、例示化合物番号A-4の化合物(実施例3)、例示化合物番号A-7の化合物(実施例4)、例示化合物番号A-10の化合物(実施例5)、例示化合物番号A-17の化合物(実施例6)、例示化合物番号A-18の化合物(実施例7)、例示化合物番号A-21の化合物(実施例9)、例示化合物番号A-23の化合物(実施例10)、例示化合物番号A-25の化合物(実施例11)、例示化合物番号A-25の化合物(実施例11)、例示化合物番号A-29の化合物(実施例12)、例示化合物番号A-33の化合物

(実施例13)、例示化合物番号B-3の化合物(実施 例14)、例示化合物番号B-6の化合物(実施例1 5)、例示化合物番号B-7の化合物(実施例16)、 例示化合物番号B-12の化合物(実施例17)、例示 化合物番号C-1の化合物(実施例18)、例示化合物 番号C-3の化合物(実施例19)、例示化合物番号C -4の化合物(実施例20)、例示化合物番号C-7の 化合物 (実施例21)、例示化合物番号C-11の化合 物(実施例22)、例示化合物番号C-18の化合物 (実施例23)、例示化合物番号C-19の化合物(実 施例24)、例示化合物番号C-23の化合物(実施例 25)、例示化合物番号C-25の化合物(実施例2 6)、例示化合物番号C-28の化合物(実施例2 7)、例示化合物番号C-43の化合物(実施例2 8)、例示化合物番号C-44の化合物(実施例2 9)、例示化合物番号C-47の化合物(実施例3) 0)、例示化合物番号C-48の化合物(実施例3 1)、例示化合物番号C-51の化合物(実施例3 2)、例示化合物番号C-52の化合物(実施例3 3)、例示化合物番号C-54の化合物(実施例3 4)、例示化合物番号C-56の化合物(実施例3 5)、例示化合物番号C-59の化合物(実施例3 6)、例示化合物番号C-63の化合物(実施例3 7)、例示化合物番号C-66の化合物(実施例3 8)、例示化合物番号C-70の化合物(実施例3)

【0089】比較例1

2表(表6~表7)に示した。

実施例1において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-1の化合物を使用せずに、ビス(2-メチルー8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムだけを用いて、50nmの厚さに蒸着し、発光層とした以外は、実施例1に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。この素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、青色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第2表に示した。【0090】比較例2

9)、例示化合物番号C-71の化合物(実施例4 0)、例示化合物番号C-76の化合物(実施例41) を使用した以外は、実施例1に記載の方法により有機電 界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気 下、12Vの直流電圧を印加したところ、青緑〜黄緑色 の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第

実施例1において、発光層の形成に際して、例示化合物 番号A-1の化合物を使用する代わりに、N-メチルー 2-メトキシアクリドンを使用した以外は、実施例1に 記載の方法により有機電界発光素子を作製した。この素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、青色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第2表に示した。

[0091]

【表6】

第2表

| 有機電界 | 輝度 | 電流密度 |
|---------|-------------|------------|
| 発光索子 | $(c d/m^2)$ | (mA/cm³) |
| 実施例2 | 2 4 2 0 | 5 4 |
| 実施例3 | 2380 | 5 4 |
| 実施例4 | 2320 | 5 3 |
| 実施例5 | 2380 | 5 4 |
| 実施例6 | 2340 | 5 5 |
| 実施例7 | 2 3 3 0 | 5 6 |
| 実施例8 | 2400 | 5 4 |
| 実施例9 | 2340 | . 55 |
| 実施例10 | 2330 | 5 3 |
| 実施例11 | 2350 | 5 4 |
| 実施例12 | 2340 | 5 4 |
| 実施例13 | 2380 | 5 5 |
| 実施例14 | 2520 | 5 6 |
| 実施例 15 | 2340 | 5 3 |
| 実施例 1 6 | 2350 | 5 5 |
| 実施例17 | 2360 | 5 4 |
| 実施例18 | 2420 | 5 3 |
| 実施例19 | 2340 | 5 6 |
| 実施例20 | 2 3 5 0 | 5 5 |
| 実施例21 | 2360 | 5 4 |
| 実施例22 | 2 3 7 0 | 5 4 |
| 実施例23 | 2340 | 5 7 |

[0092]

【表7】

第2表 (続き)

| 有機電界 | 輝度 | 電流密度 |
|-------|---------|----------|
| 発光素子 | (cd/m²) | (mA/cm²) |
| 実施例24 | 2 4 2 0 | 5 4 |
| 実施例25 | 2360 | 5 5 |
| 実施例26 | 2390 | 5 5 |
| 実施例27 | 2340 | 5 4 |
| 実施例28 | 2380 | 5 5 |
| 実施例29 | 2360 | 5 6 |
| 実施例30 | 2350 | 5 3 |
| 実施例31 | 2380 | . 53 |
| 実施例32 | 2340 | 5 4 |
| 実施例33 | 2320 | 5 5 |
| 実施例34 | 2350 | 5 4 |
| 実施例35 | 2430 | 5 5 |
| 実施例36 | 2420 | 5 3 |
| 実施例37 | 2380 | 5 5 |
| 実施例38 | 2360 | 5 4 |
| 実施例39 | 2340 | 5 5 |
| 実施例40 | 2330 | 5 3 |
| 実施例41 | 2 4 0 0 | 5 6 |
| 比較例1 | 1170 | 8 2 |
| 比較例2 | 1550 | 7 4 |

【0093】実施例42

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10⁻⁶ Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、4,4'ービス[N-フェ ニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス (2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフ ェノラート)アルミニウムと例示化合物番号A-3の化 合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/sec で50 n mの厚さに共蒸着(重量比100:1.0) し、発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラー ト) アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/sec で50 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにそ の上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/se c で200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して 陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、 蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機 電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印 加したところ、 $58mA/cm^2$ の電流が流れた。輝度 $2380cd/m^2$ の青緑色の発光が確認された。 【0094】実施例43

厚さ200 nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、4,4'ービス[N-フェ ニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ〕 ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス $(2-\lambda + \mu - 8 - + \lambda + \mu - 8 - \mu)$ -オキソービス(2-メチル-8-キノリノラート)ア ルミニウムと例示化合物番号A-4の化合物を、異なる 蒸着源から、蒸着速度0.2nm/sec で50nmの厚 さに共蒸着(重量比100:2.0)し、発光層とし た。次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウム を、蒸着速度0.2nm/sec で50nmの厚さに蒸着 し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシ ウムと銀を、蒸着速度0.2nm/sec で200nmの 厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電 界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態 を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、 乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、5 7 m A / c m² の電流が流れた。輝度2320 c d / m 2 の青緑色の発光が確認された。

【0095】実施例44

厚さ200 nmの I T O透明電極 (陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、IT〇透明電極上に、4,4'ービス〔Nーフェ ニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ〕 ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、ビス (2,4-ジメチル-8-キノリノラート) アルミニウ ノラート)アルミニウムと例示化合物番号A-7の化合 物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/sec で 50nmの厚さに共蒸着(重量比100:4.0)し、 発光層とした。次に、トリス(8-キノリノラート)ア ルミニウムを、蒸着速度0.2nm/sec で50nmの 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上 に、マグネシウムと銀を、蒸着速度O.2nm/sec で 200 n m の厚さに共蒸着 (重量比10:1) して陰極 とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着 槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界 発光素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加し

たところ、 $57 \, \text{mA/cm}^2$ の電流が流れた。輝度 21 $30 \, \text{cd/m}^2$ の青緑色の発光が確認された。

【0096】実施例45

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、IT〇透明電極上に、4,4'ービス〔Nーフェ ニルーNー(3"ーメチルフェニル)アミノ〕ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、トリス (8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号 A-10の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0. 2nm/sec で50nmの厚さに共蒸着(重量比10 0:6.0)し、発光層とした。次に、トリス(8-キ ノリノラート) アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/ sec で50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とし た。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2nm/sec で200nmの厚さに共蒸着(重量比 10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製し た。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施し た。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加したところ、58mA/cm²の電 流が流れた。輝度2150cd/m²の青緑色の発光が 確認された。

【0097】実施例46

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、4,4'ービス〔Nーフェ ニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ〕 ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、トリス (8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号 C-47の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 O. 2 n m/sec で50 n mの厚さに共蒸着 (重量比10 0:10)し、発光層とした。次に、トリス(8-キノ リノラート) アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/se c で50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。 さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2 nm/sec で200nmの厚さに共蒸着(重量比10: 1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、 蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製 した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流 電圧を印加したところ、60mA/cm2の電流が流れ た。輝度2250cd/m²の青緑色の発光が確認され た。

【0098】実施例47

厚さ200 n mの I T O透明電極 (陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、IT〇透明電極上に、4,4'ービス〔Nーフェ ニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、トリス (8-キノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号 C-70の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0. 2 nm/sec で50 nmの厚さに共蒸着(重量比10 0:1.0)し、電子注入輸送層を兼ねた発光層とし た。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 O. 2 n m/sec で 200 n m の 厚 さ に 共蒸着 (重量比 10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製し た。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施し た。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12 Vの直流電圧を印加したところ、58mA/cm²の電 流が流れた。輝度1970cd/m² の青緑色の発光が 確認された。

【0099】実施例48

厚さ200 nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、IT〇透明電極上に、4,4'ービス〔Nーフェ ニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ〕 ビフェニ ルを蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、例示化 合物番号C-70の化合物を、蒸着速度0.2nm/se c で50nmの厚さに蒸着し、発光層とした。次いで、 その上に、1,3-ビス〔5'-(p-tert-ブチルフ ェニル)-1,3,4-オキサジアゾール-2'-イ ル] ベンゼンを、蒸着速度0.2 nm/sec で50 nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上 に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/sec で 200 n m の厚さに共蒸着 (重量比10:1) して陰極 とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着 槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界 発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加し たところ、 $41 \, \text{mA/cm}^2$ の電流が流れた。輝度1850cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0100】実施例49

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー

に固定した後、蒸着槽を 3×10^{-6} Torr に減圧した。まず、ITO透明電極上に、例示化合物番号A-22の化合物を蒸着速度0.2nm/sec で55nmの厚さに蒸着し、発光層とした。次いで、その上に、1,3-ビス[5'-(p-tert-ブチルフェニル)-1,3,4-オキサジアゾール-2'-イル]ベンゼンを、蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/sec で200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加したところ、63mA/cm²の電流が流れた。輝度1250cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0101】実施例50

厚さ200mmのIT〇透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、4,4',4"-トリス [N-(3'''-メチルフェニル)-N-フェニルアミ ノ〕トリフェニルアミンを蒸着速度0.1nm/sec で、50mmの厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とし た。次いで、4,4',-ビス〔N-フェニル-N-(1"-ナフチル)アミノ〕ビフェニルと例示化合物番 号A-1の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度 O. 2nm/sec で20nmの厚さに共蒸着(重量比10 0:5)し、第二正孔注入輸送層を兼ねた発光層とし た。次いで、その上に、トリス(8-キノリノラート) アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/sec で50nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上 に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/sec で 200 nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極 とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着 槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界 発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加し たところ、68mA/cm²の電流が流れた。輝度26 50 c d/m² の青緑の発光が確認された。

【0102】実施例51~63

実施例50において、例示化合物番号A-1の化合物を 使用する代わりに、例示化合物番号A-3の化合物(実 施例51)、例示化合物番号A-4の化合物(実施例5

- 2)、例示化合物番号A-17の化合物(実施例5
- 3)、例示化合物番号A-21の化合物(実施例5
- 4)、例示化合物番号A-25の化合物(実施例5
- 5)、例示化合物番号A-29の化合物(実施例5
- 6)、例示化合物番号B-7の化合物(実施例57)、 例示化合物番号B-12の化合物(実施例58)、例示

化合物番号C-18の化合物(実施例59)、例示化合物番号C-28の化合物(実施例60)、例示化合物番号C-44の化合物(実施例61)、例示化合物番号C-48の化合物(実施例62)、例示化合物番号C-59の化合物(実施例63)を使用した以外は、実施例50に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、青緑の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第3表(表8)に示した。

【0103】 【表8】

第3表

| 有機電界 | 輝度 | 電流密度 |
|---------|------------|------------|
| 発光素子 | (cd/m^2) | (mA/cm²) |
| 実施例 5 1 | 2480 | 5 6 |
| 実施例52 | 2720 | 5 5 |
| 実施例53 | 2610 | 5 3 |
| 実施例54 | 2480 | 5 4 |
| 実施例55 | 2660 | 5 6 |
| 実施例56 | 2570 | 54 |
| 実施例57 | 2550 | 5 6 |
| 実施例58 | 2520 | . 56 |
| 実施例59 | 2580 | 5 4 |
| 実施例60 | 2590 | 5 5 |
| 実施例 6 1 | 2720 | 5 7 |
| 実施例 6.2 | 2460 | 5 7 |
| 実施例63 | 2650 | 5 7 |

【0104】実施例64

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上 に、ポリーN-ビニルカルバゾール(重量平均分子量1 50000)、1,1,4,4,-テトラフェニル1, 3-ブタジエン(青色の発光成分)、クマリン6〔"3 - (2'-ベンゾチアゾリル)-7-ジエチルアミノク マリン"(緑色の発光成分)〕、および例示化合物番号 A-10の化合物を、それぞれ重量比100:5:3: 2の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用 いて、ディップコート法により、400nmの発光層を 形成した。次に、この発光層を有するガラス基板を、蒸 着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を3×10 -6 Torr に減圧した。さらに、発光層の上に、3-(4'-tert-ブチルフェニル)-4-フェニル-5-(4"-ビフェニル)1,2,4-トリアゾールを蒸着 速度0.2nm/sec で20nmの厚さに蒸着した後、 さらにその上に、トリス (8-キノリノラート) アルミ

ニウムを、蒸着速度0.2nm/secで30nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、 $68mA/cm^2$ の電流が流れた。輝度1140c d m^2 の白色の発光が確認された。

【0105】実施例65~70

実施例64において、例示化合物番号A-10の化合物を用いる代わりに、例示化合物番号A-18の化合物(実施例65)、例示化合物番号A-29の化合物(実施例66)、例示化合物番号C-4の化合物(実施例67)、例示化合物番号C-23の化合物(実施例68)、例示化合物番号C-28の化合物(実施例69)、例示化合物番号C-54の化合物(実施例70)を使用した以外は、実施例64に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、白色の発光が観察された。さらにその特性を調べ、結果を第4表(表9)に示した。

[0106]

【表9】

第4表

| 有 模定 界 発光素子 | 輝度 (cd/m³) | 電流速度 (mA/cm²) |
|-----------------------|----------------------|------------------|
| 実施例65 | 1240 | 7 5 |
| 実施例6 6 | 1230 | 7 4 |
| 実施例67 | 1240 | 7 6 |
| 実施例68 | 1240 | 77 |
| 実施例69 | 1260 | 7 4 |
| 実施例70 | 1250 | 7 5 |

【0107】実施例71

厚さ200nmのITO透明電極 (陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上に、ポリーNービニルカルバゾール(重量平均分子量150000)、1、3ービス〔5'ー(pーtertーブチルフェニル)-1、3、4ーオキサジアゾールー2'ーイル〕ベンゼンおよび例示化合物番号Aー3の化合物を、それぞれ重量比100:30:3の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用いて、ディップコート法により、300nmの発光層を形成した。次に、この発光層を有するガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧し

た。さらに、発光層の上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2 nm/sec で200 nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15 Vの直流電圧を印加したところ、74 mA/cm²の電流が流れた。輝度1420cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0108】比較例3

実施例71において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-3の化合物の代わりに、1,1,4,4-デトラフェニル-1,3-ブタジエンを使用した以外は、実施例71に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、86mA/cm²の電流が流れた。輝度750cd/m²の青色の発光が確認された。

【0109】実施例72

厚さ200nmのIT〇透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上 に、ポリカーボネート(重量平均分子量50000)、 4,4'ービス[N-フェニル-N-(3"ーメチルフ ェニル) アミノ] ビフェニル、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) アルミニウムールーオキソービス(2 -メチル-8-キノリノラート) アルミニウムおよび例 示化合物番号C-18の化合物を、それぞれ重量比10 0:40:60:1の割合で含有する3重量%のジクロ ロエタン溶液を用いて、ディップコート法により、30 Onmの発光層を形成した。次に、この発光層を有する ガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、 蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。さらに、発光層 の上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/se c で200 n m の厚さに共蒸着 (重量比10:1) して 陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機 電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印 加したところ、65mA/cm²の電流が流れた。輝度 890cd/m²の青緑の発光が確認された。

[0110]

【発明の効果】本発明により、発光輝度が優れた有機電 界発光素子を提供することが可能になった。さらに、該 発光素子に適した炭化水素化合物を提供することが可能 になった。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。
- 【図2】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。
- 【図3】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。
- 【図4】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。
- 【図5】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。
- 【図6】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図7】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【図8】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【符号の説明】

1 : 基板
 2 : 陽極

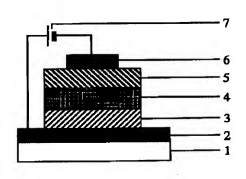
3 : 正孔注入輸送層 3 a: 正孔注入輸送成分

4 : 発光層 4 a : 発光成分

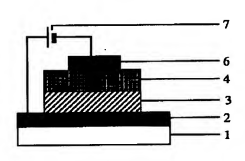
5 :電子注入輸送層 5':電子注入輸送層 5a:電子注入輸送成分

6 : 陰極 7 : 電源

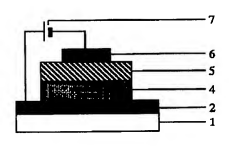
【図1】



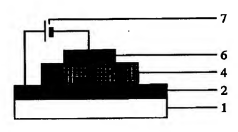




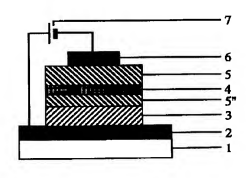
【図3】



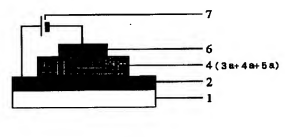
【図4】



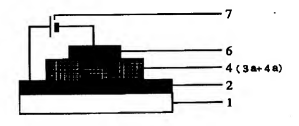
【図5】



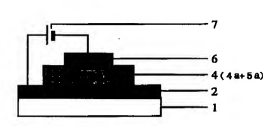
【図6】



【図7】



【図8】



フロントページの続き

| (51) Int. Cl. ⁷ | | 識別記号 | FI | | テーマコード(参考) |
|----------------------------|-------|------|---------|-------|------------|
| C 0 9 K | 11/06 | 610 | C 0 9 K | 11/06 | 6 1 0 |
| | | 660 | | | 660 |
| | | 690 | | | 690 |
| H05B | 33/22 | | H05B | 33/22 | В |
| | | | | | D |
| | | | | | D |

(72)発明者 中塚 正勝

千葉県袖ヶ浦市長浦580番地32 三井化学 株式会社内 F ターム(参考) 3K007 AB02 AB03 AB04 CA01 CB01 DA01 DB03 EB00

4H006 EA43